```
2/19/2
 003921687
WPI Acc No: 1984-067231/ 198411
XRAM Acc No: C84-029081
  two stages
Patent Family:
Patent No
SU 1016314
Patent Details:
SU 1016314
```

XRPX Acc No: N84-050494

Prepn. of biodegradable polyurethane - by reacting hydroxy-contg. oligoester with hexamethylene diisocyanate and diol, in

Patent Assignee: PHYSIOLOGY INST (PHYS-R)

Inventor: KARTELISHV T M; KATSARAPA R D; ZAALISHVIL M M

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Kind Date Applicat No Kind Date Week 19830507 SU 2854648 Α A 19791217 198411 Priority Applications (No Type Date): SU 2854648 A 19791217

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes Α

Abstract (Basic): SU 1016314 A

Use of a cpd. of formula (I) where k=0-20, l=0-20 with k=0, 1 not 0 or 1=0 and k not 0 0, R is H and R' is CH3, or R= R' is H or R= R' is CH3, R" is -(CH2)2-, -(CH2)3-, -CH2-CH(CH3)-, -(CH2)2-CH(CH3)- or -(CH2)2-O-(CH2)2 as the OH-contg. oligoester in the prepn. of polyurethanes, and carrying out the sthesis in two stages,

for 0.5-1 hour at 90-120 deg. and 4-5 hours at 160-190 deg., imparts biodegradability to the material. The process is carried out by reacting molten (I) with hexamethylene diisocyanate, in the presence of a diol such as 1,3-propanediol or ethylene glycol serving as chain lengthener. The product finds use in medicine as a self-disintegrating surgical material.

The product is soluble in organic solvents and can be cast into films with tensile strength of 300-400 kg/cm2 and limiting elongation of 100-200%. Bul.17/7.5.83.

(5pp Dwg.No.0/0)

Title Terms: PREPARATION; BIODEGRADABLE; POLYURETHANE; REACT; HYDROXY; CONTAIN; OLIGOESTER; HEXA; METHYLENE; DI; ISOCYANATE; DIOL; TWO; STAGE Derwent Class: A25; A96; E17; P34

International Patent Class (Additional): A61L-015/00; C08G-018/32

File Segment: CPI; EngPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-G02; A05-G04; A09-A; A12-V; E10-E04G Plasdoc Codes (KS): 0004 0226 1296 1300 1319 1325 1760 1840 2148 2152 2155 2441 2513 2575 2606 2635 2764

Polymer Fragment Codes (PF):

001 014 026 038 150 157 169 170 171 195 200/207 209 239 344 346 357 40-431 435 532 537 541 544 551 567 573 645/687

Chemical Fragment Codes (M3):

01 H4 H402 H482 H581 H582 H583 H584 H589 H8 J0 J011 J012 J013 J014 J2 J271 J272 J273 M280 M311 M312 M313 M314 M321 M322 M323 M331 M332 M340 M342 M349 M381 M391 M392 M393 M416 M620 M781 M903 Q110 Derwent Registry Numbers: 0822-U; 1300-U; 1455-U

Coon Market Sitt



...<u>SU</u>....<u>1016314</u>

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОМИТЕТ СССР ПО ДЕЛАМ ИЗОБРЕТЕНИЙ И ОТНРЫТИЙ 3(50) C 08 G 18/32// A 61 1 15/00

I CECCOSSIAN FAREETIO-Transcolar Id

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Н АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(21) 2854648/23-05 (22) 17.12.79

(46) 07.05.83. Emz. # 17

(72) М.М. Заалишвили, Р.Д. Капарава и Т.М. Картиелишили

(71) Институт физиологии им. ритамвили

(53) 678.664 (088.8)

(56) 1. Губанов Э.Ф., Тейтельбаум В Апухтина Н.П. и Синайский А.Г. Эависимость некоторых свойств полиэфируретановых блоксополимеров от молекулярного веса блоков. Синтез н физико-жимия полимеров (полиуретаны) К., 'Наукова Дума', 1968, с. 168.

2. Липатова Т.Э., Лоос С.С. н Момбужай И.М. Взаимодействие полиэфируретанов с физиологически активными средами. Высокомолекулярные соединения А 12. 1970, с. 20-51 (прото-TREE) . II

(54) (57) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИЭФИР-**УРЕТАНОВ** путем взаимодействия в расплаве сложного гидроксилсодержамего олигозфира с гексаметилендиизо-

цианатом в присутствии диола, о т чармияся тем, что, с целью придания консчному продукту биодеградируемых свойств, в качестве сложного гидроксилсодержащего олигоэфира используют соединение общей: формулы

H-(0-CH-CO) - OR"0-(CO-CH-O) H, где k = 0-20: £ = 0-20

(причем k=0, $\ell\neq 0$, R-H; RI-CH3 или R=R¹- H., или R=R¹ - CH_R1

R" - (CH2)2, - (CH2+3 ¢H3 + cH₂)₂-cH-,-(CH₂-0-(CH₂)₂,

и процесс проводят ступенчато: при В 90-120°С в течение 0,5-1 ч, при 160-1900С в течение 4-5 ч.

изобретение относится к синтезу полиэфируретанов, которые могут быть использованы в медицине, например, в качестве саморассасывающихся хирургических материалов.

Известен способ получения поливфир-б уретанов путем взаимодействия гидроксилсодержаних олигомеров сложноэфирного типа с динзопианатом в при-сутствии диола [1].

недостатком известного способа получения полиэфируретанов эвляется их непригодность для использования в медицине в качестве биодегралируемых матерналов.

Наиболее близкий по технической сущности к предлагаемому является способ получения полизфируретанов путем взаимодействия в расплаве сложного гидроксилсодержащего олигозфира с гексаметилендиизоцианатом в присутствии диола.

В качестве сложного гипроксилсопержащего олигозфира используют продукт конденсация дикарбоновой кислоты и днола, например адининовой кислоты 25 и этилентликоля в расплаве [2].

Недостатком, полученных известные способом, полиэфируретанов является отсутствие в им макромолекулах свяжей, способных подвергаться ферментативной биодеградации.

Пелью изобретения является придание биодеградируемых свойств конечному продукту.

Указанная цель достигается тем, что согласно способу при получении полиэфируретанов путем взаимодействия в расплаве сложного гидроксилсодержамего олигоэфира используют соеди нения формулы

H+0-CH-c0)_K-0R^M0-(C0-CH-0-)_LH,
rue
$$k=0-20$$
; $\ell=0-20$
(uphweem $k=0$, $\ell\neq 0$, $\ell=0$, $\ell=0$, $\ell=0$, $\ell=0$

и процесс проводят ступенчато: при 90-120°C в течение 0,5-1 ч, при 160-190°C в течение 4-5 ч.

Блоксополимерную структуру полученных полимеров подтверждают изучением их растворимости в органических растворителях и сравнением с раст воримостью соответствующих гомополимеров, в также изучением их ИК- и ямр-спектров. Синтерированные поли эфируретаны обладают пленко- и волокнообразующими свойствами. Они растворяются во многих органических раст ворителях, образуя высокомонцентря рованные растворы, из этих раствором метоном полива на стеклянные подложки были получены эластичные пленки, именцие прочность на разрыв 300-400 кг/см² и разрывное удлинение 100-

200%. Строение и характеристики испольвованных полиэфирных смол приводятся в табл.1. таблица

Средний гидроксил Олиговфир на основе молеку шифр олигомера лярный лиол (RI = C2H5, C3H BAKTER. Гликолид Bec $(R^i = -CH_{q_i}$ (R=H), моль моль 1450 2,34 Этиленгликоль 0,01 0,00 0,10 C3-1-0 · 1400 2,43 Этиленгликоль 0,01 0.04 0,06 C9-06-04 1,60 2125 Этиленгликоль 0,01 0,05 0,05 C3-05-05 16Ò0 2,12 Этиленгликоль 0,01 0,06 0,04 C3-04-06 1890 1,80 Этиленгликоль 0,01 0,00 C9-0-1 910 1.3-пропандиол 0,00 CII-1-0

шемуся расплаву добавляют половину (0,05 моль) гексаметилендиизопнаната (суммарное количество гексаметилендиизоцианата 0,1 моль). Расплав переменивают в течение 30 мкн, после че-

пример 1. В трехгорлую колбу, снабженную мешалков, вволом и выволом для аргона помемают 0;005 моль олигомера СЭ-1-0 (табл,1) и колбу нагревают до 120-125°C. К образовав-

го температуру снижают до 90-100°С и вводят 0,095 моль удлинителя (дио-ла): 1,3-пропанднола. Смесь вновь нагревают до 120°С и перемеживают еме 30 мин и затем осторожно, по портиням вводят оставжеся количество (0,05 моль динвоцианата). Реакционная масса быстро загустевает и не перемеживается. Температуру медленир повышивается. Температуру медленир повышивается до 190°С так, чтобы реакционная смесь легко перемеживалась и выдержи-10 вают при данной температуре в течение 4 ч. Расплав выливают на чажку Петри и охлаждают. Приведенная вязкость 7=0,64 дл/г в м-креволе, с = 25°С,

пример 2. В трехгораую колбу, снабженную мешалкой, вводом и выводом для аргона помещают 0,085 моль олигомера С9-06-04, колбу нагревают до 90°С в к образовавшемуся расплаву добавляют половину 0,05 моль гекса-метилендиизоцианата. Реакционную смесь нагревают до 120°С в течение 30 мин затем охлаждают до 90°С ж вродит 0,095 моль пропанднола, нагревают до 1200С в течение 30 мин, PHORE охлакцают до 90°С и осторожно вводят оставиееся количество диизоцианата. Смесь медленно нагревают до 160°С; причем температуру повымают так, чтобы в колбе был коромо перемениячтом в колое обы короло перемена-ваеми расплав. Реакционную смесь вы-держивают при 160°С в течение 5 чи после чего выпивают на чамку петри в охлажнают. 1 пр т 0,58 дл/г в смеси 35 тетрахлорэтан: Февол (3:1), t 9 = = 25°C, C = 0,5 г/дл.

примера 3. Синтер полимера осуществияют в соответствии с мето-

дикой, приведенной в примере 2, с той лишь разницей, что вместо олиго-мера С9-06-04 (табл.1): используют олигомер С9-05-05 (табл.1), а в жечестве удлинителя ценя вместо 1,3-/пропанциола используют этилентля—коль q₁₈=0,52 дл/г в смеся тетраклор-этан: Фенол (3:1), t°= 25°C, C = -0,5 г/дл.

Пример 4. Синтез полимера осуществляют в соответствии с мето-дикой приведенной в примере 2, с той разницей, что вместо олигомера С9-06-04 берут олигомер С9-05-05, тор 0,50 дл/г в смеси тетрахлорэтана 15 с фенолом 3:1, с 25°C, С = 0,5 г/дд.

Пример 5. Синтев полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примера 2 с той разницей, что вместо олигомера СЗ-06-04 берут олигомер СЗ-04-05;

Търг 0,47 дл/г в смеси тетрахлорятина с фенолом 3:1, t°= 25°C, С = 0,5 г/дл. Примера в соответствии с методикой, приведенной в примере 2, с той разницей, что вместо олигомера СЗ-06-04 берут олигомер СЗ-06-04 берут олигомер СЗ-048 дл/г в смеси тетрахлорятина С фенолом (3:1), t°= 25°C, С = 0,5 г/дл.

Пример 7. Синтез полимера осуществляет в соответствии с методи-кой, приведенной в примера 1, с той разницей, что вместо олигомера СЭ-1-0 берут олигомер СВ-1-0 (табл.1) пре 0,60 дл/г в м-крезоле, t°= 25°C, С = 0,5 г/дя.

Условия синтева и основные жарактеристики полученных полизфируретанов приведены в таби. 2.

	RAKHOGRAM	HARAT	Гликоль	T S	BDeMK, And	Trans	Tennocton-	Pacisopiocors	CHORCIBE ELBEROK	TORON
CMOTA NA OCT- CMOTA NA OCT- NUCTOE & COUCHA	9		S		•	Terpa- Knop- STBH: \$78H: (3:1),	KOCTP. C.DB.	10 r nomespa 2 100 r pacifi 2 coparata	6, KT/CM 2	ù
C9-1-0 (0,095)	THERE (O,	(0,1)	na (0,095)	190	0,4	0,64	160-170	A, B, B, T	390	110
19-06-04 (0,005)	THUN (0,	(0,1)	nn (0,095)	160	0,8	. 81,0	120-130	T'M'M'K	350	150
C9-05-05 (0,005)	INTH (0,	(0,1)	or (0,095)	160	0,	0,52	130-140	A,B,B,T	340	170
(0,005)	THUM (0,	(0,1)	na (0,095)	160	0,0	0,50	130-135	A, W, W, T	290	200
(0,005)	TMIN (0,	(0,1)	(0,095)	760	5,0	0.47	120-125,	A,B,B,F	290	190
C9-01-1 (0,005)	DATE (0	(0,1)	(0,095)	160	0,8	0 4	0,48 100-120	P, W, W, T	.000	000
Cn-1-0 (0,005)	O) HENDE	(0,1)	пд (0,095)	190	0,4	0,60	1654170	N, B, B, T		

.

.

Таким образом, применение предлагаемого способа получения полиэфируретанов, содержамих в цепях макромолекул олигоэфирные блоки на основе в-оксикислот обеспечивает следущине прешущества: использование в качест 5 ве исходных смол олигоэфиров на основе в-оксикислот позволяет получать полиэфируретаны, содержащие в цепях макромолекул об-эфирные связи способны подвергаться ферментативной биодеградации;10

получению полнэфируретаны полезны для использования в медицине в качестве саморассасывающихся материалов, поскольку содержат в депях макромолекул биодеградируемы d-эфирные связи;

растворимость получениях полизфируретанов в органических растворителях, что облегчает их переработку в изделия-пленки, пористые материалы и т.д.

Составитель С. Пурина
Техред Н. Коштура КорректорВ. Бутяга
Заказ 3315/24 Тираж 494 Подписное
внични Государственного комитета СССР
по делам изобретения и открытий
113035, Москва, ж-35, Раумская наб., д. 4/5

Филиал ШШ ''Патент'', г. Ужгород, ул. Проектная. 4

Coloso Mario Hone Shift